#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# T I BRADA OLI I BRADA IL KORRAT ERARA TILLA IL IL KARI IL BRADA BRADA BRADA BRADA BRADA IL BRADA IL BRADA IL B

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. Dezember 2003 (24.12.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/106404 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C07C 235/34

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/06292

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. Juni 2003 (14.06.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 26 942.4

17. Juni 2002 (17.06.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SYMRISE GMBH & CO. KG [DE/DE]; Mühlenfeldstrasse 1, 37603 Holzminden (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LEY, Jakob, Peter [DE/DE]; Schubertstrasse 5a, 37603 Holzminden (DE). KRAMMER, Gerhard [DE/DE]; Wagnerstrasse 4, 37603 Holzminden (DE). MACHINEK, Arnold [DE/DE]; Elsa-Brändström-Weg 17, 37603 Holzminden (DE).
- (74) Anwalt: STILKENBÖHMER, Uwe; Eisenführ, Speiser & Partner, Martinistrasse 24, 28195 Bremen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Erklärung gemäß Regel 4.17:

 hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, die Priorität einer früheren Anmeldung zu beanspruchen (Regel 4.17 Ziffer iii) für alle Bestimmungsstaaten

#### Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF ALKYLAMIDOMANDELATES AS FLAVOURINGS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON MANDELSÄUREALKYLAMIDEN ALS AROMASTOFFE

(57) Abstract: The invention relates to various alkylamidomandelates and use thereof as spicing or flavouring agents with a warming effect, preferably in food, oral hygiene or in luxury preparations.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung beschreibt verschiedene Mandelsäurealkylamide und deren Verwendung als Scharfstoffe und Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt, bevorzugt in der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden Zubereitungen.



### Verwendung von Mandelsäurealkylamiden als Aromastoffe

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Mandelsäurealkylamiden als Aromastoffe, insbesondere als Scharfstoffe und Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt, in der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden Zubereitungen. Ferner betrifft die Erfindung der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienende Zubereitungen, enthaltend die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide sowie Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Zubereitungen.

10

15

20

25

5

Capsaicin [N-(4-Hydroxy-3-methoxybenzyl)-8-methyl-(6E)-nonensäureamid, vgl. Struktur 1, Abbildung 1] und andere Capsaicinoide sind als scharf schmeckende und wärmeerzeugende Aromastoffe aus verschiedenen Capsicum-Arten, insbesondere Chili, schon seit 1871 bekannt. Bei entsprechend geringer Dosierung der Capsaicinoide (der Schwellenwert liegt bei einer Verdünnung von ca. 1:10<sup>5</sup>) wird nur eine angenehme, neutrale Schärfe und ein Wärmegefühl im Mund wahrgenommen. Problematisch ist bei Capsaicin die hohe akute Toxizität (LD50 (Maus oral) 47 mg), die die Anwendbarkeit bei der Zubereitung erschwert, sowie die bei häufiger Anwendung und Überdosierung auftretende chron. Gastritis, Nieren- und Leberschädigung (Römpp Lexikon Naturstoffchemie, Thieme 1997, S. 109). Somit besteht trotz der guten sensorischen Eigenschaften ein Bedarf an weniger problematischen Scharfstoffen. Das im weißen Pfeffer vorkommende Piperin (1-Piperoylpiperidin, vgl. Struktur 2, Abbildung 1) verursacht zwar auch einen starken scharfen Eindruck (Römpp Lexikon Naturstoffchemie, Thieme 1997, S. 500), zeigt aber im Vergleich -zu Capsaicin eine relative Schärfe von nur ca. 1 %. Darüber hinaus besitzt Piperin einen intensiven Eigengeschmack, der an Pfeffer erinnert, so dass die Anwendung in vielen Zubereitungen nur beschränkt erfolgen kann.

## Abbildung 1

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, Stoffe mit einem scharfen und/oder wärmeerzeugenden Effekt sowie einem neutralen Aromaprofil zu finden und als Aromastoffe in der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden Zubereitungen verwendet werden können.

Die Erfindung betrifft daher die Verwendung von Mandelsäurealkylamiden der allgemeinen Formel (I)

$$R^{4} \xrightarrow{X} QH \qquad H \qquad R^{1} \qquad (I)$$

wobei

15

5

10

X eine Einfachbindung oder ein Sauerstoffatom darstellt

und

20 R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen atomen darstellt

und

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe oder eine Gruppe O-R<sup>5</sup> darstellt

und

oder

5 R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest darstellt

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen eine Gruppe -CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>- darstellt

10

30

- und R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder Niederalkylreste oder Niederalkenylreste darstellen,
- und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische als Aromastoffe,
  bevorzugt als Scharfstoffe oder Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt,
  insbesondere bevorzugt als Scharfstoffe oder Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt in der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden
  Zubereitungen. Unter wärmeerzeugenden Stoffen bzw. Stoffen mit einem wärmeerzeugenden Effekt werden solche verstanden, die sensorisch einen Wärmeeindruck
  hervorrufen.
  - Ein Niederalkylrest besteht aus 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und kann beispielsweise sein: Methyl, Ethyl, 1-Propyl, 2-Propyl-, 1-Butyl, 2-Butyl, tert.-Butyl, 2-Methylprop-1-yl, 1-, 2- oder 3-Pentyl-, 2-Methylbut-1-yl, 2-Methylbut-2-yl, 3-Methylbut-1-yl oder 3-Methylbut-2-yl.
  - Ein Niederalkenylrest besteht aus 2 bis 5 Kohlenstoffatomen und kann beispielsweise sein: Ethenyl, Prop-2-en-1-yl, Prop-1-en-1-yl, Prop-1-en-2-yl, 1- oder 2-Cyclo-propenyl-, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-1-en-3-yl, But-2-en-1-yl, But-3-en-1-yl, But-2-en-2-yl, 2-Methylprop-1-en-1-yl, 2-Methylprop-2-en-1-yl, 1,3-Butadien-1-yl, 1,3-Butadien-1-yl, Pent-1-en-2-yl, Pent-1-en-3-yl, Pent-1-en-4-yl,

10

15

Pent-2-en-1-yl, Pent-2-en-2-yl, Pent-2-en-3-yl, Pent-2-en-4-yl, Pent-3-en-1-yl, Pent-4-en-1-yl, 1,3-Pentadien-1-yl, 1,3-Pentadien-2-yl, 1,3-Pentadien-3-yl, 2,4-Pentadien-3-yl, 1,4-Pentadien-3-yl, 1,4-Pentadien-3-yl, 1-,2- oder 3-Cyclopentenyl, 1-,2- oder 3-Cyclopentadienyl, 3-Methylbut-1-en-1-yl, 3-Methylbut-1-en-2-yl, 3-Methylbut-1-en-3-yl, 3-Methylbut-1-en-4-yl, 3-Methylbut-2-en-1-yl, 3-Methylbut-2-en-2-yl, 3-Methylbut-2-en-4-yl, 2-Methylbut-1-en-1-yl, 2-Methylbut-1-en-3-yl, 2-Methylbut-1-en-3-yl, 2-Methylbut-1-en-3-yl, 2-Methylbut-1-en-4-yl, 2-Methyl-1,3-butadien-1-yl, 2-Methyl-1,3-butadien-3-yl, 2-Methyl-1,3-butadien-4-yl, 2-Methyl-1,3-butadien-4-yl, 2-Methylidenbut-3-en-1-yl, und die jeweiligen gegebenenfalls möglichen Z- und E-Isomere der vorgenannten Reste.

Ein linearer oder verzweigter Alkylrest besteht aus 1 bis 20 Kohlenstoffatomen und kann beispielsweise sein: Methyl, Ethyl, 1-Propyl, 2-Propyl-, 1-Butyl, 2-Butyl, tert.-Butyl, 2-Methylprop-1-yl, 1-, 2- oder 3-Pentyl-, 2-Methylbut-1-yl, 2-Methylbut-2-yl, 3-Methylbut-1-yl oder 3-Methylbut-2-yl, 1-, 2- oder 3-Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Heptyl-, 1-, 2-, 3- oder 4-Octyl, 1-, 2-, 3- oder 5-Nonyl, oder 1-, 2-, 3-, 4- oder 5-Decyl oder die verschiedenen Isomere von Undecyl, Dodecyl, Tridecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Hexadecyl, Heptadecyl, Octadecyl, Nonadecyl, Eicosyl.

Ein linearer oder verzweigter Alkenylrest besteht aus 2 bis 20 Kohlenstoffatomen und kann beispielsweise sein: Ethenyl, Prop-2-en-1-yl, Prop-1-en-1-yl, Prop-1-en-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-1-en-1-yl, But-2-en-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-1-en-1-yl, But-2-en-2-yl, 2-Methylprop-1-en-1-yl, 2-Methylprop-2-en-1-yl, 1,3-Butadien-1-yl, 1,3-Butadien-2-yl, Pent-1-en-2-yl, Pent-1-en-3-yl, Pent-1-en-4-yl, Pent-2-en-1-yl, Pent-2-en-1-yl, Pent-2-en-1-yl, Pent-2-en-1-yl, Pent-2-en-1-yl, Pent-3-en-1-yl, Pent-4-en-1-yl, 1,3-Pentadien-1-yl, 1,3-Pentadien-2-yl, 1,3-Pentadien-3-yl, 2,4-Pentadien-2-yl, 2,4-Pentadien-1-yl, 1,4-Pentadien-2-yl, 1,4-Pentadien-3-yl, 3-Methylbut-1-en-1-yl, 3-Methylbut-1-en-2-yl, 3-Methylbut-1-en-3-yl, 3-Methylbut-1-en-4-yl, 3-Methylbut-1-en-4-yl, 2-Methylbut-1-en-4-yl, 2-Methylbut-1-en-4-yl, 2-Methylbut-1-en-4-yl, 2-Methyl-1,3-butadien-3-yl, 2-Methyl-1,3

butadien-4-yl, 2-Methylidenbut-3-en-1-yl, sowie alle möglichen Alkene, Alkadiene, Alkatriene, Alkatetraene und Alkapentaene von C<sub>6</sub> bis C<sub>20</sub> und die jeweiligen gegebenenfalls möglichen Z- und E-Isomere der vorgenannten Reste.

- 5 -

5 Überraschenderweise zeigen die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide bei der sensorischen Untersuchung einen angenehmen, starken scharfen und warmen Geschmackseindruck, der neutral ist und relativ lang anhält.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Zubereitungen, Halfertigwaren und Riech-, Aroma- und Geschmackstoffkompositionen, enthaltend diese
Verbindungen.

Selbstverständlich können die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide auch in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen zur Wärmeerzeugung auf der Haut verwendet werden.

Bevorzugt ist die Verwendung von Mandelsäurealkylamiden der allgemeinen Formel (I)

20 ·

15

wobei

X eine Einfachbindung oder ein Sauerstoffatom darstellt

25

und

R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen darstellt

5 und

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom darstellt,

und

10

15

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest darstellen,

und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische als Aromastoffe, bevorzugt als Scharfstoffe und Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt, insbesondere bevorzugt als Scharfstoffe und Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt in der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden Zubereitungen.

Besonders bevorzugt ist die Verwendung von Mandelsäurealkylamiden der allgemeinen Formel (I)

25 wobei

oder

	$\mathbb{R}^1$	einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 10 Kohlenstoff- atomen darstellt
5	und	
	R <sup>2</sup>	ein Wasserstoffatom darstellt,
10	und	
.0	entwee	der
	X	eine Einfachbindung und $R^3$ und $R^4$ beide Wasserstoff darstellen (4-Hydroxy-mandelsäurealkylamide)
15	oder	
	X	eine Einfachbindung, $R^3$ eine Methylgruppe und $R^4$ Wasserstoff darstellen (4 Methoxymandelsäurealkylamide)
20	oder	
	x	ein Sauerstoffatom und R <sup>3</sup> und R <sup>4</sup> beide Wasserstoff darstellen (3,4-Di hydroxymandelsäurealkylamide)
25	oder	
,	X	ein Sauerstoffatom und R <sup>3</sup> Wasserstoff und R <sup>4</sup> Methyl darstellt (Vanillo mandelsäurealkylamide),
30		

- X ein Sauerstoffatom und R<sup>4</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Methyl darstellt (Isovanillomandelsäurealkylamide),
- und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische als Aromastoffe, bevorzugt als Scharfstoffe oder Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt, insbesondere bevorzugt als Scharfstoffe oder Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt in der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden Zubereitungen.

Insbesondere bevorzugt ist die Verwendung der Verbindungen

2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,

2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,

. 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,

15 2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,

2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,

2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,

2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,

2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,

20 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,

2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,

25 -- oder--

30

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-(7-methyl-1-octyl)essigsäureamid als Aromastoffe, bevorzugt als Scharfstoffe und Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt, insbesondere bevorzugt als Scharfstoffe und Aromastoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt in der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden Zubereitungen.

Selbstverständlich können die verschiedenen erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide, deren Stereoisomere und Salze jeweils alleine oder als Gemische erfindungsgemäß verwendet werden.

Die Salze der erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide können als ein- oder gegebenenfalls mehrwertige phenolatische Salze mit anorganischen Kationen vorliegen. Bevorzugt sind die Kationen von Lithium, Natrium, Kalium, das Ammoniumion, die Kationen von Magnesium, Calcium und Strontium oder die Kationen von Aluminium, Zink, Kupfer, Eisen oder Mangan.

10

15

Das 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid (Vanillomandelsäureoctylamid) wurde als Analgeticum in J. Med. Chem., Band 36, Jhrg. 1993, Seiten 2373ff. beschrieben. Eine sensorische Beurteilung der Substanz oder eine Beschreibung einer Verwendung sind aber nicht beschrieben worden. Weitere langkettige 4-Hydroxymandelsäurealkylamide, Vanillomandelsäurealkylamide und Isovanillinsäurealkylamide im Sinne der Erfindung sind nicht bekannt. 3,4-Dihydroxymandelsäurealkylamide wurden in DE-A 100 30 880 als Antioxidantien beschrieben.

20

In der Literatur wurde insbesondere nicht die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Aromastoffe oder deren Verwendung als scharf schmeckende Aromastoffe bzw. als Stoffe mit einem wärmeerzeugenden Effekt beschrieben.

Mandelsäurealkylamide der allgemeinen Formel (I)

- 25

$$R^{4} \xrightarrow{X} OH \xrightarrow{H} N$$

$$R^{3}O \xrightarrow{R^{2}} O$$

$$(I)$$

•		
w٥	he	•1

- R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen darstellt und
  - R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom darstellt,

und

10

entweder

- X eine Einfachbindung,
- 15 R<sup>3</sup> einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest und
  - R<sup>4</sup> Wasserstoff darstellen

oder

20

- X ein Sauerstoffatom,
- R<sup>3</sup> Wasserstoff·und
- 25 R<sup>4</sup> einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest darstellen

oder

X ein Sauerstoffatom,

30

R<sup>3</sup> einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest und

PCT/EP03/06292

WO 03/106404

- 11 -

# R<sup>4</sup> Wasserstoff darstellen

und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische mit der Ausnahme,
dass X ein Sauerstoffatom, R<sup>1</sup> 1-Pentyl, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> Wasserstoff und R<sup>4</sup> Methyl
darstellen, sind neu.

Insbesondere bevorzugt sind Mandelsäurealkylamide der allgemeinen Formel (I), wobei

R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen darstellt mit der Ausnahme, dass R<sup>1</sup> 1-Pentyl darstellt,

15 und

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom darstellt,

und

20

10

entweder

- X eine Einfachbindung,
- 25 -R<sup>3</sup>- ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe und
  - R<sup>4</sup> ein Wasserstoffatom darstellen

oder

30

X ein Sauerstoffatom,

und

30

	$\mathbb{R}^3$	Wasserstoff und
5	R <sup>4</sup>	einen Methylrest darstellen
3	oder	
	X	ein Sauerstoffatom,
10	$\mathbb{R}^3$	einen Methyl und
	R <sup>4</sup>	Wasserstoff darstellen
15		eren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische, mit der Ausnahme $X$ ein Sauerstoffatom, $R^1$ 1-Pentyl, $R^2$ und $R^3$ Wasserstoff und $R^4$ Methy llen.
	Insbes	sondere bevorzugt sind die Verbindungen
	2-(4-F	Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,
20	2-(4-H	Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,
	2-(4-F	Iydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,
	2-(4-N	Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,
	2-(4-N	Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,
	2-(4-1	Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,
25	-2-(3-I	Iydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,
	2-(3-H	Tydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,
	2-(4-I	Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-(7-methyl-1-octyl)essigsäureamid.

### Die Mandelsäurealkylamide der allgemeinen Formel (I)

#### 5 wobei

R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen darstellt und

 $R^2$  ein Wasserstoffatom darstellt,

und

### 15 entweder

X eine Einfachbindung und

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> Wasserstoffatome darstellen

oder-

20

X ein Sauerstoffatom,

25 R<sup>3</sup> Wasserstoff und

R<sup>4</sup> einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest darstellen

oder

X ein Sauerstoffatom,

5

- R<sup>3</sup> einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest und
- R<sup>4</sup> Wasserstoff darstellen
- und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische mit der Ausnahme, dass R<sup>1</sup> 1-Pentyl, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> Wasserstoff und R<sup>4</sup> Methyl darstellen,

können hergestellt werden, dergestalt, dass man eine Mandelsäure der allgemeinen Formel II

15

wobei

20 X, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die oben genannte Bedeutung haben,

und

Y eine aktivierte Abgangsgruppe darstellt,

25

oder Derivaten, deren OH-Gruppen mit Schutzgruppen geschützt sind, mit einem Alkylamin der allgemeinen Formel (IIIa)

$$H_2N$$
  $R^1$  (IIIa)

oder einem Alkylammoniumsalz der allgemeinen Formel (IIIb)

5

$$A^- H_3 N^{\dagger}$$
 (IIIb)

wobei

- 10 R<sup>1</sup> die oben angeführte Bedeutung hat und
  - A ein anorganisches oder organisches Anion, beispielsweise Halogenid, Sulfat, Hydrogensulfat oder Acetat bedeutet,
- gegebenenfalls in Gegenwart von Lösemitteln und Hilfsbasen umsetzt und gegebenenfalls die Schutzgruppen der OH-Gruppen abspaltet.
  - Aktivierte Abgangsgruppen Y sind z.B. die Halogenide, bevorzugt Chlorid, O-Acylreste, bevorzugt O-Acetyl, O-Oxalyl oder ein Rest der allgemeinen Formel II mit Y als Sauerstoff, wobei man symmetrische oder gemischte Säureanhydride erhält, oder Reste O-R<sup>6</sup>, wobei R<sup>6</sup> Niederalkylreste, gegebenenfalls substituierte Phenole, bevorzugt Mono-, Di- oder Trinitrosubstituierte Phenole, stickstoffhaltige N-Hydroxyheterocyclen, bevorzugt N-Hydroxysuccinimid, N-Hydroxyphthalimid oder N-Hydroxybenzotriazol darstellen.

25

20

Als Schutzgruppen verwendet man bevorzugt Acyl-, Carbamat- oder Ethergruppen, z.B. Acetyl-, Benzoyl-, Methoxycarbonyl-, Allyloxycarbonyl-, Methoxymethyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Allyl- oder Benzylgruppen.

10

15

20

25

30

Als Lösungsmittel können protische oder nicht protische polare und unpolare Lösungsmittel verwendet werden, bevorzugt Wasser, Ketone, Alkohole, Alkylester aliphatischer Säuren, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Ether, N-Methylamide. Besonders bevorzugt sind Wasser, Ethanol, Methanol, Aceton, 1,4-Dioxan, N-Methylpyrrolidon, N,N-Dimethylformamid, Tetrahydrofuran, Essigsäureethylester, Chloroform oder auch Gemische der letztgenannten Lösungsmittel.

Als Hilfsbasen können z.B. Ammonium-, Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-carbonate, -hydrogencarbonate, -hydroxide, tertiäre aliphatische Amine, z.B. Triethylamin, und anorganische oder organische basische Ionenaustauscher verwendet werden.

Die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide werden besonders bevorzugt aus gegebenenfalls an den Hydroxygruppen mit Acetyl- oder Methoxycarbonylgruppen blockierten Mandelsäure-N-hydroxysuccinimidylestern mit Alkylaminen der Formel IIIa oder den Alkylammoniumsalzen der Formel IIIb in einem wasserhaltigen Lösungsmittelgemisch, bevorzugt einem Wasser/1,4-Dioxan- oder Wässer/Aceton-Gemisch mit einer der oben genannten Hilfsbasen bei 5 bis 100°C hergestellt. Vorteilhafterweise werden die Mandelsäure-N-hydroxysuccinimidylester aus der entsprechenden freien Säure und N-Hydroxysuccinimid (NHOSu) mittels eines Carbodiimids, vorzugsweise N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid (DCC) oder Diisopropylcarbodiimid (DIIC), in einem aprotischen Lösungsmittel, vorzugsweise 1,4-Dioxan, Diethylether, tert.-Butylmethylether, Essigsäureethylester oder Tetrahydrofuran, bei 0 bis 50°C, vorzugsweise bei 5 bis 30°C, dargestellt, das gelöste Rohprodukt-durch-Filtration vom-Rückstand getrennt und das Filtrat-direkt im Sinne der Erfindung mit dem in Wasser oder Wasser/1,4-Dioxan- oder Wasser/Aceton-Gemisch vorgelegten Alkylaminen der Formel IIIa oder den Alkylammoniumsalzen der Formel IIIb und einer der oben genannten Hilfsbasen umgesetzt. Das Verfahren wird durch das folgende Schema am Beispiel 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-Nnonyl-2-hydroxyessigsäureamid verdeutlicht:

Als Alkylamine werden insbesondere *n*-Heptylamin, *n*-Octylamin, *n*-Nonylamin, 7-Methyloctylamin oder deren jeweiligen Ammoniumsalze verwendet.

Als Mandelsäuren werden bevorzugt 4-Hydroxymandelsäure, 4-Methoxymandelsäure, 4-Hydroxy-3-methoxymandelsäure oder 3-Hydroxy-4-methoxymandelsäuren, deren Stereoisomeren sowie deren Gemische verwendet.

Die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide können aber auch durch direkte Kondensation der freien Säuren der allgemeinen Formel II, wobei X, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die oben genannten Bedeutungen haben, und Y Hydroxy darstellt,

mit einem Alkylamin der allgemeinen Formel IIIa, wobei der Rest R<sup>1</sup> die oben genannte Bedeutung hat,

mit oder ohne Lösemittel erhalten werden.

Die Reaktion wird im folgenden Schema am Beispiel 2-(3-Hydroxy-4-methoxy-phenyl)-N-heptyl-2-hydroxyessigsäureamids verdeutlicht:

15

5

10

15

20

25

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ &$$

Als Kondensationsmittel können z.B. Carbodiimide, bevorzugt *N,N'*-Dicyclohexylcarbodiimid oder N,N'-Diisopropylcarbodiimid, N,N'-Carbonyldiimidazol, und als Lösemittel bevorzugt aprotische Lösungsmittel, z.B. 1,4-Dioxan, Diethylether, tert.-Butylmethylether, Essigsäureethylester oder Tetrahydrofuran verwendet werden.

Die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide erhält man aus diesen Reaktionsgemischen durch an sich bekannte Reinigungsschritte. Vorteilhaft ist das Behandeln einer Lösung der erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide in einem nicht Wassermischbaren Lösungsmittel, z.B. Essigsäureethylester, Chloroform, Methylenchlorid, aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffen, Diethylether oder tert.-Butylmethylether, mit einer Mineralsäure, z.B. verdünnter oder konzentrierter Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, oder einem sauren anorganische oder organischen Ionentauschers, um Reste des eingesetzten Amins der allgemeinen Formel IIIa oder des Ammoniumsalzes IIIb zu entfernen.

Gegebenenfalls müssen noch vorhandene Schutzgruppen mit an sich bekannten Methoden abgespalten werden.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide in Kombination mit anderen scharf schmeckenden und/oder wärmeerzeugenden Substanzen oder auch scharf schmeckenden pflanzlichen Extrakten verwendet. Auf diese Weise kann ein besonders abgerundetes sensorisches Profil erreicht werden. Insbesondere die Kombination eines oder mehrerer der erfindungsgemäßen Mandelsäureamide mit einem scharf

10

15

schmeckenden pflanzlichen Extrakt im Verhältnis 0,01 zu 1 bis 100 zu 1, bevorzugt 0,1 zu 1 bis 10 zu 1 erzeugt ein angenehmes sensorisches Profil.

Andere scharf schmeckende und/oder wärmeerzeugende Substanzen können z.B. sein Capsaicin, Dihydrocapsaicin, Gingerol, Paradole, Shogaole, Piperin, Carbonsäure-Nvanillylamide, insbesondere Nonansäure-N-vanillylamid, 2-Alkensäureamide, insbesondere 2-Nonensäure-N-isobutylamid, cis- oder trans-Pellitorin oder Spilanthol, 2-Nonensäure-N-4-hydroxy-3-methoxyphenylamid, Alkylether von 4-Hydroxy-3methoxybenzylalkohol, insbesondere 4-Hydroxy-3-methoxybenzyl-n-butylether. Alkylether von 4-Acyloxy-3-methoxybenzylalkohol, insbesondere 4-Acetyloxy-3-4-Acetyloxy-3-methoxybenzyl-n-hexylether, methoxybenzyl-n-butylether und 3-Hydroxy-4-methoxybenzylalkohol, Alkylether von Alkylether von Dimethoxybenzylalkohol, Alkylether von 3-Ethoxy-4-hydroxybenzylalkohol, 3.4-Methylendioxybenzylalkohol, Alkylether von (4-Hydroxy-3methoxyphenyl)essigsäureamide, insbesonders (4-Hydroxy-3methoxyphenyl)essigsäure-N-n-octylamid, Ferulasäure-phenethylamiden, Nicotinaldehyd, Methylnicotinat, Propylnicotinat, 2-Butoxyethylnicotinat, Benzylnicotinat, 1-Acetoxychavicol, Polygodial oder Isodrimeninol.

20 Scharf schmeckende pflanzliche Extrakte können alle für die Ernährung geeigneten pflanzlichen Extrakte sein, die einen scharfen oder warmen sensorischen Eindruck hervorrufen. Bevorzugt als scharf schmeckende pflanzliche Extrakte sind Pfefferextrakt (Piper ssp., insbesondere beispielsweise Piper nigrum), Wasserpfefferextrakt (Polygonum ssp., insbesondere Polygonum hydropiper), -Extrakte aus Allium ssp. (insbesondere Zwiebel -und-Knoblauchextrakte), -Extrakte-2-5 aus Rettich (Raphanus ssp.), Meerrettichextrakte (Cochlearia armoracia). Extrakte aus schwarzem (Brassica nigra), wildem oder gelbem Senf (Sinapis ssp., insbesondere Sinapis arvensis und Sinapis alba), Bertramwurzel-Extrakte (Ancyclus ssp., insbesondere Anacylcus pyrethrum L.), Sonnenhutextrakte (Echinaceae ssp.), 30 Extrakten aus Szechuan-Pfeffer (Zanthoxylum ssp., insbeosndere Zanthoxylum piperitum), Spilanthesextrakt (Spilanthes ssp., insbesondere Spilanthes acmella),

Chiliextrakt (Capsicum ssp., insbesondere Capsicum frutescens), Paradieskörner-Extrakt (Aframomum ssp., insbesondere Aframomum melegueta [Rose] K. Schum.), Ingwerextrakt (Zingiber ssp., insbesondere Zingiber officinale) und Galangaextrakt (Kaempferia galanga oder Alpinia galanga).

5

10

15

20

Die scharf schmeckenden pflanzlichen Extrakte können aus den entsprechenden frischen oder getrockneten Pflanzen oder Pflanzenteilen, insbesondere aber aus weißen, grünen oder schwarzen Pfefferkörnern, Wasserpfefferkörnern, Zwiebeln und Knoblauch, Rettichwurzel, Meerrettich, Senfkörnern, Sonnenhutwurzeln, Bertramwurzel, Pflanzenteilen der Zanthoxylum-Arten, Pflanzenteilen der Spilanthes-Arten, Chilischoten, Paradieskörnern oder Ingwer- oder Galangawurzeln gewonnen werden, dergestalt, dass man die getrockneten Pflanzenteile, die vorzugsweise vorher zerkleinert wurden, mit einem für Nahrungs- und Genussmittel geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise aber Ethanol, Wasser, Hexan oder Heptan oder Ethanol/Wasser-Gemischen, bei 0°C bis zum Siedepunkt des jeweiligen Lösungsmittels oder Gemisches extrahiert, anschließend filtriert und das Filtrat ganz oder teilweise eingeengt, vorzugsweise durch Destillation, Gefrier- oder Sprühtrocknung. Der so erhaltene Rohextrakt kann dann noch weiter aufgearbeitet werden, beispielsweise mit Wasserdampf bei Drücken von 0,01 mbar bis Normaldruck behandelt und/oder in einem für Nahrungs- und Genussmittel geeigneten Lösungsmittel aufgenommen werden.

Ein für Nahrungs- und Genussmittel geeignetes Lösungsmittel kann beispielsweise sein: Wasser, Ethanol, Methanol, Propylenglycol, Glycerin, Aceton, Dichlormethan, Diethylether, Hexan, Heptan oder superkritisches Kohlendioxid oder Gemische der vorgenannten Lösungsmittel.

30

25

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind der Ernährung oder dem Genuss dienende Zubereitungen, enthaltend die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide in einer wirksamen Menge und gegebenenfalls andere übliche Grund-, Hilfs- und Zusatzstoffe für Nahrungs- und Genussmittel. Sie enthalten in der Regel 0,000001

10

15

20

25

30

Gew.-% bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,0001 bis 1 Gew.-%, insbesondere aber 0,0001 Gew.-% bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, an den Mandelsäurealkylamiden sowie Gemischen derselben. Weitere übliche Grund-, Hilfs- und Zusatzstoffe für Nahrungs- oder Genussmittel können in Mengen von 0,000001 bis 99,999999 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 80 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, enthalten sein. Ferner können die Zubereitungen Wasser in einer Menge bis zu 99,999999 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, aufweisen.

Die der Ernährung oder dem Genuss dienenden Zubereitungen im Sinne der Erfindung sind z.B. Backwaren (z.B. Brot, Trockenkekse, Kuchen, sonstiges Gebäck), Schokoladen, Fruchtgummi, Hart- und Weichkaramellen, Süßwaren (z.B. Kaugummi), alkoholische oder nicht-alkoholische Getränke (z.B. Kaffee, Tee, Wein, weinhaltige Getränke, Bier, bierhaltige Getränke, Liköre, Schnäpse, Weinbrände, fruchthaltige Limonaden, isotonische Getränke, Erfrischungsgetränke, Nektare, Obstund Gemüsesäfte, Frucht- oder Gemüsesaftzubereitungen), Instantgetränke, Fleischprodukte (z.B. Schinken, Frischwurst- oder Rohwurstzubereitungen), Eier oder Eiprodukte (Trockenei, Eiweiß, Eigelb), Getreideprodukte (z.B. Frühstückscerealien, Müsliriegel), Milchprodukte (z.B. Milchgetränke, Milcheis, Joghurt, Kefir, Frischkäse, Weichkäse, Hartkäse, Trockenmilchpulver, Molke, Butter, Buttermilch), Fruchtzubereitungen (z.B. Konfitüren, Fruchteis, Fruchtsoßen), Gemüsezubereitungen (z.B. Ketchup, Soßen, Trockengemüse), Knabberartikel (z.B. gebackene oder frittierte Kartoffelchips oder Kartoffelteigprodukte, Extrudate auf Mais- oder Erdnussbasis), Produkte auf Fett- und Ölbasis oder Emulsionen derselben (z.B. Mayonnaise, -Remoulade, - Dressings), Fertiggerichte- und- Suppen, - Gewürze, -Würzmischungen sowie insbesondere Aufstreuwürzungen (Seasonings), die im Snackbereich Anwendung finden. Die Zubereitungen im Sinne der Erfindung können auch als Halbfertigware zur Herstellung weiterer der Ernährung oder dem Genuss dienenden Zubereitungen dienen. Die Zubereitungen im Sinne der Erfindung können auch in Form von Kapseln, Tabletten (nichtüberzogene sowie überzogene Tabletten, z.B. magensaftresistente Überzüge), Dragees, Granulaten, Pellets, Feststoff-

10

**15** .

20

25

30

mischungen, Dispersionen in flüssigen Phasen, als Emulsionen, als Pulver, als Lösungen, als Pasten oder als andere schluck- oder kaubare Zubereitungen als Nahrungsergänzungsmittel vorliegen.

Besonders vorteilhaft hat sich auch erwiesen, dass die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide, insbesondere die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide in Kombination mit scharf schmeckenden pflanzlichen Extrakten, den scharfen Geschmack von Alkohol in alkoholischen Getränken oder Zubereitungen aus alkoholischen Getränken imitieren können und es damit möglich ist, den Alkoholgehalt in alkoholischen Getränken oder in Zubereitungen aus alkoholischen Getränken bei gleichbleibender sensorischer Beurteilung niedriger einzustellen.

Besonders vorteilhaft hat sich auch erwiesen, dass die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide, den scharfen Geschmack von Capsaicin, Dihydrocapsaicin und Nonivamid imitieren können und es damit möglich ist, den Capsaicingehalt in den der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienenden Zubereitungen bei gleichbleibender sensorischer Beurteilung niedriger einzustellen.

Ein weitere bevorzugte Ausführung der Erfindung sind der Mundhygiene dienende Zubereitungen, insbesondere Zahnpflegemittel wie Zahnpasten, Zahngele, Zahnpulver, Mundwässer, Kaugummis und andere Mundpflegemittel, enthaltend die Mandelsäurealkylamide in einer wirksamen Menge und gegebenenfalls andere übliche Grund-, Hilfs- und Zusatzstoffe für solche Zubereitungen. Sie enthalten in der Regel 0,000001 Gew.-% bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,0001 bis 1 Gew.-%, insbesondere aber 0,0001 Gew.-%-bis-0,1-Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewichtder Zubereitung, an den Mandelsäurealkylamiden sowie Gemischen derselben. Weitere übliche Grund-, Hilfs- und Zusatzstoffe für die der Mundhygiene dienenden Zubereitungen können in Mengen von 0,000001 bis 99,999999 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 80 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, enthalten sein. Ferner können die Zubereitungen Wasser in einer Menge bis zu

10

15

20

25

99,99999 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, aufweisen.

Zahnpflegemittel, enthalten die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide, bestehen im allgemeinen aus einem abrasiven System (Schleif- oder Poliermittel), wie z.B. Kieselsäuren, Calciumcarbonaten, Calciumphosphaten, Alumiuniumoxiden und/oder Hydroxylapatiten, aus oberflächenaktiven Substanzen, wie z.B. Natriumlaurylsulfat, Natriumlaurylsarcosinat und/oder Cocamidopropylbetain, aus Feuchthaltemitteln, wie z.B. Glycerin und/oder Sorbit, aus Verdickungsmitteln, wie z.B. Carboxymethylcellulose, Polyethylenglycolen, Carrageenanen und/oder Laponiten<sup>®</sup>, aus Süßstoffen, wie z.B. Saccharin, aus Stabilisatoren und aus aktiven Wirkstoffen, wie z.B. Natriumfluorid, Natriummonofluorphosphat, Zinndifluorid, quartären Ammoniumfluoriden, Zinkcitrat, Zinksulfat, Zinnpyrophosphat, Zinndichlorid, Mischungen verschiedener Pyrophosphate, Triclosan, Cetylpyridiniumchlorid, Aluminiumlactat, Kaliumcitrat, Kaliumnitrat, Kaliumchlorid, Strontiumchlorid, Wasserstoffperoxid, Aromen und/oder Natriumbicarbonat.

Kaugummis, enthalten die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide, bestehen im allgemeinen aus einer Kaugummibase, d.h. einer beim Kauen plastische werdenden Kaumasse, aus Zuckern verschiedener Arten, Zuckeraustauschstoffen, Süßstoffen, Zuckeralkoholen, Feuchthaltemitteln, Verdickern, Emulgatoren, Stabilisatoren und Aromen.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen, enthaltend die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide können dergestalt hergestellt werden, dass die erfindungsgemäßen –
Mandelsäurealkylamide als Substanz, als Lösung oder in Form eines Gemisches mit
einem festen oder flüssigen Trägerstoff in die der Ernährung, der Mundhygiene oder
dem Genuss dienenden Zubereitungen eingearbeitet werden.

Zur Herstellung der Zubereitungen können in einer weiteren bevorzugten Ausführungsform die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide und gegebenen-falls

andere Bestandteile der erfindungsgemäßen Zubereitung auch vorher in Emulsionen, in Liposomen, z.B. ausgehend von Phosphatidylcholin, in Microsphären, in Nanosphären oder auch in Kapseln aus einer für Lebens- und Genussmittel geeigneten Matrix, z.B. aus Stärke, Stärkederivaten, anderen Polysacchariden, natürlichen Fetten, natürlichen Wachsen oder aus Proteinen, z.B. Gelatine, eingearbeitet werden. Eine weitere Ausführungsform besteht darin, dass die erfindungsgemäßen Mandelsäurealkylamide vorher mit geeigneten Komplexbildnern, beispielsweise mit Cyclodextrinen oder Cyclodextrinderivaten, bevorzugt ß-Cyclodextrin, komplexiert werden und in dieser Form eingesetzt werden.

10

15

20

25

30

5

Als andere Bestandteile für die erfindungsgemäßen, der Ernährung oder dem Genuss dienenden Zubereitungen können weitere übliche Grund-, Hilfs- und Zusatzstoffe für Nahrungs- oder Genussmittel verwendet werden, z.B. Wasser, Gemische frischer oder prozessierter, pflanzlicher oder tierischer Grund- oder Rohstoffe (z.B. rohes. gebratenes, getrocknetes, fermentiertes, geräuchertes und/oder gekochtes Fleisch, Ei, Knochen, Knorpel, Fisch, Krusten- und Schalentiere, Gemüse, Früchte, Kräuter. Nüsse, Gemüse- oder Fruchtsäfte oder -pasten oder deren Gemische), verdauliche oder nicht verdauliche Kohlenhydrate (z.B. Saccharose, Maltose, Fructose, Glucose, Dextrine, Amylose, Amylopektin, Inulin, Xylane, Cellulose), Zuckeralkohole (z.B. Sorbit, Mannitol, Xylitol), natürliche oder gehärtete Fette (z.B. Talg, Schmalz, Palmfett, Kokosfett, gehärtetes Pflanzenfett), fette Öle (z.B. Sonnenblumenöl, Erdnussöl, Maiskeimöl, Distelöl, Olivenöl, Walnussöl, Fischöl, Sojaöl, Sesamöl), Fettsäuren oder deren Salze (z.B. Kaliumstearat, Kaliumpalmitat), proteinogene oder nicht-proteinogene Aminosäuren und verwandte Verbindungen (z.B. Taurin, Kreatin, Kreatinin), Peptide, native-oder prozessierte Proteine-(z.B. Gelatine), Enzyme-(z.B.-Peptidasen, Glucosidasen, Lipasen), Nukleinsäuren, Nucleotide (Inositolphosphat), geschmacksmodulierende Stoffe (z.B. Natriumglutamat, 2-Phenoxypropionsäure), Emulgatoren (z.B. Lecithine, Diacylglycerole), Stabilisatoren (z.B. Carageenan, Alginat, Johannisbrotkernmehl, Guarkernmehl), Konservierungsstoffe (z.B. Benzoesäure, Sorbinsäure), Antioxidantien (z.B. Tocopherol, Ascorbinsäure), Chelatoren (z.B. Citronensäure), organische oder anorganische Säuerungsmittel (z.B. Äpfelsäure,

Essigsäure, Citronensäure, Weinsäure, Phosphorsäure), Bitterstoffe (z.B. Chinin, Coffein, Limonin), Süßstoffe (z.B. Saccharin, Cyclamat, Aspartam, Neotam, Neohesperidindi-hydrochalkon), mineralische Salze (z.B. Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Magnesiumchlorid, Natriumphosphate), die enzymatische Bräunung verhindernde Stoffe (z.B. Sulfit, Ascorbinsäure), etherische Öle, Pflanzenextrakte, natürliche oder synthetische Farbstoffe oder Farbpigmente (z.B. Carotinoide, Flavonoide, Anthocyane, Chlorophyll und deren Derivate), Gewürze, sowie Riechstoffe, synthetische, natürliche oder naturidentische Aroma- und Geschmackstoffe.

Bevorzugt können die erfindungsgemäßen Zubereitungen auch noch eine Aromakomposition enthalten, um den Geschmack und/oder Geruch der Zubereitung abzurunden und zu verfeinern. Geeignete Aromakompositionen enthalten z.B. synthetische, natürliche oder naturidentische Aromastoffe sowie Riechstoffe, insbesondere
aber auch andere scharf schmeckende und/oder wärmeerzeugende Substanzen oder
Pflanzenextrakte.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Zubereitungen als Halbfertigwaren zur Aromatisierung von daraus gefertigten Zubereitungen als Fertigwaren.

25

30

#### Beispiele .

#### Darstellung der Amide

Die Mandelsäure (2,53 mmol) und N-Hydroxysuccinimid (2,53 mmol) werden in trocknem 1,4-Dioxan (20 ml) unter Stickstoff vorgelegt und bei Raumtemperatur wird N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid (2,53 mmol) zugegeben. Die trübe werdende Mischung wird bei Raumtemperatur 16 h gerührt und über eine Glasfritte (P3) filtriert. Das Filtrat wird zu einer Lösung des Amins oder Ammoniumhydrochlorids (3,03 mmol) in Wasser (10 ml) gegeben und NaHCO<sub>3</sub> (3,03 mmol) hinzugefügt. Die resultierende Mischung wird bei 50 °C 1,5 h gerührt, dann mit 5 %-Salzsäure auf pH < 2 gebracht, mit Essigsäureethylester 3-mal extrahiert, die vereinigten organischen Phasen mit ges. NaCl-Lsg. und gegebenenfalls nochmals mit Salzsäure gewaschen, über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet, filtriert und bei 40°C/230-20 mbar eingedampft. Der Rückstand wird ggfs. an Kieselgel 60 chromatographiert und/oder umkristallisiert.

### Beispiel 1: 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid:

Ausbeute: 28 % nach Rekristallisation; Reinheit > 98 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+)  $m/z = 266,11 (100 \%, [M+H]^+), 249,35 (84,6 \%, [M-HO+H]^+), 530,61 (22,6 \%, [2M+H]^+); 

<sup>1</sup>H-NMR (200 MHz; CD<sub>3</sub>OD) <math>\delta = 7,23$  (2H, m, AA'), 6,74 (2H, m, BB'), ca. 4,9 ppm (s, unter D<sub>2</sub>O-Signal), 3.21 (2H, t, 7 Hz), 1,50 (2H, m), 1,40-1,20 (8H, m), 0,88 (3H, t, 7 Hz) ppm; 

<sup>13</sup>C-NMR (50 Hz, CD<sub>3</sub>OD) 175,68 (C), 158,36 (C), 132,55 (C), 129,15 (2 x CH), 115,95 (2 x CH), 75,12 (CH), 40,10 (CH<sub>2</sub>), 39,98 (CH<sub>2</sub>), 32,91 (CH<sub>2</sub>), 30,49 (CH<sub>2</sub>), 30,05 (CH<sub>2</sub>), 27,82 (CH<sub>2</sub>), 23,61 (CH<sub>2</sub>), 14,43 (CH<sub>3</sub>) ppm.

#### Beispiel 2: 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid:

Ausbeute: 52 % nach Rekristallisation; Reinheit > 95 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+)  $m/z = 280,07 (100 \%, [M+H]^+), 262,61 (84, \%, [M-H<sub>2</sub>O+H]^+), 558,68 (15,3 %, [2M+H]^+); <sup>1</sup>H-NMR (200 MHz; CD<sub>3</sub>OD) <math>\delta = 7,23$  (2H, m, AA'), 6,74 (2H, m, BB'), 4,89 ppm (s, unter D<sub>2</sub>O-Signal), 3.21 (2H, t, 7 Hz), 1,50 (2H, m), 1,40-1,20

(10H, m), 0,89 (3H, t, 7 Hz) ppm; <sup>13</sup>C-NMR (50 Hz, CD<sub>3</sub>OD) 175,60 (C), 158,36 (C), 132,55 (C), 129,15 (2 x CH), 115,95 (2 x CH), 75,11 (CH), 40,10 (CH<sub>2</sub>), 39,98 (CH<sub>2</sub>), 32,91 (CH<sub>2</sub>), 30,48 (CH<sub>2</sub>), 30,34 (2 x CH<sub>2</sub>), 27,87 (CH<sub>2</sub>), 23,68 (CH<sub>2</sub>), 14,44 (CH<sub>3</sub>) ppm.

5

#### Beispiel 3: 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid:

Ausbeute: 76 % nach Rekristallisation; Reinheit > 90 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+)  $m/z = 294,10 (100 \%, [M+H]^+), 276,51 (61,8 \%, [M-H<sub>2</sub>O+H]^+), 586,75 (6,45 %, [2M+H]^+); <sup>1</sup>H-NMR (200 MHz; CD<sub>3</sub>OD) <math>\delta = 7,22$  (2H, m, AA'), 6,71 (2H, m, BB'), 4,89 ppm (s, unter D<sub>2</sub>O-Signal), 3.21 (2H, t, 7 Hz), 1,50 (2H, m), 1,40-1,20 (12H, m), 0,88 (3H, t, 7 Hz) ppm; <sup>13</sup>C-NMR (50 Hz, CD<sub>3</sub>OD) 175,59 (C), 158,36 (C), 132,54 (C), 129,15 (2 x CH), 115,95 (2 x CH), 75,09 (CH), 39,98 (CH<sub>2</sub>), 32,99 (CH<sub>2</sub>), 30,63 (CH<sub>2</sub>), 30,47 (CH<sub>2</sub>), 30,38 (CH<sub>2</sub>), 30,34 (CH<sub>2</sub>), 27,87 (CH<sub>2</sub>), 23,69 (CH<sub>2</sub>), 14,45 (CH<sub>3</sub>) ppm.

15

10

### Beispiel 4: 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid:

Ausbeute: 16 % nach Chromatographie; HRMS(Direkteinlass): gemessen 295,17650, berechnet 295,17834 für  $C_{16}H_{25}NO_4$ ; HPLC-MS (ESI+) m/z = 277,95 (100 %, [M- $^{+}H_{2}O_{+}H_{1}^{+}$ ), 295,80 (92,76 %, [M+ $^{+}H_{1}^{+}$ ), 590,63 (23,3 %, [2M+ $^{+}H_{1}^{+}$ );  $^{1}H_{1}$ -NMR (200 MHz; CD<sub>3</sub>OD)  $\delta = 6,84$  (1H, m), 6,73-6,71 (2H, m), 4,84 ppm (1H, s), 3,21 (2H, t, 7 Hz), 1,50 (2H, m), 1,40-1,20 (10H, m), 0,89 (3H, t, 7 Hz) ppm;  $^{13}C_{1}$ -NMR (50 Hz, CD<sub>3</sub>OD) 175,57 (C), 146,25 (C), 146,09 (C), 133,14 (C), 119,61 (CH), 115,93 (CH), 115,08 (CH), 75,22 (CH), 40,03 (CH<sub>2</sub>), 32,92 (CH<sub>2</sub>), 30,49 (CH<sub>2</sub>), 30,35 (2 x CH<sub>2</sub>), 27,90 (CH<sub>2</sub>), 23,68 (CH<sub>2</sub>), 14,45 (CH<sub>3</sub>) ppm.

25

30

20

#### Beispiel 5: 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid:

Ausbeute: 47 % nach Chromatographie; Reinheit > 95 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+)  $m/z = 278,51 (100 \%, [M+H-H_2O]^+), 295,97 (84,6 \%, [M+H]^+), 590,81 (20,4 %, [2M+H]^+); HRMS(Direkteinlass): gemessen 295,17699, berechnet 295,17834 für <math>C_{16}H_{25}NO_4$ ; <sup>1</sup>H-NMR (400 MHz; CD<sub>3</sub>OD; mit Wasserunterdrückung)  $\delta = 6,89 (1H, s), 6,86 (2H, m), ca. 4,9 ppm (unterdrückt), 3,83 (3H, s), 3,22 (2H, td, 7)$ 

Hz, 1 Hz), 1,51 (2H, tt, 7 Hz, 7 Hz), 1,35-1,22 (8H, m), 0,90 (3H, t, 7 Hz) ppm; <sup>13</sup>C-NMR (100 Hz, CD<sub>3</sub>OD) 175,67 (C), 149,03 (C), 147,59 (C), 134,75 (C), 119,56 (CH), 114,97 (CH), 112,41 (CH), 75,25 (CH), 56,43 (CH<sub>3</sub>), 40,08 (CH<sub>2</sub>), 32,99 (CH<sub>2</sub>), 30,57 (CH<sub>2</sub>), 30,14 (CH<sub>2</sub>), 27,90 (CH<sub>2</sub>), 23,67 (CH<sub>2</sub>), 14,46 (CH<sub>3</sub>) ppm.

5

10

25

30

### Beispiel 6: 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid:

Ausbeute: 36 % nach Chromatographie; Reinheit > 95 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+)  $m/z = 292,66 (100 \%, [M+H H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>), 310,01 (69,6 %, [M+H]<sup>+</sup>), 618,83 (46 %, [2M]<sup>+</sup>); HRMS(Direkteinlass): gemessen 309,19519, berechnet 309,19400 für <math>C_{17}H_{27}NO_4$ ; <sup>1</sup>H-NMR (400 MHz; CD<sub>3</sub>OD; mit Wasserunterdrückung)  $\delta = 6,88$  (1H, m), 6,85 (2H, m), ca. 4,9 ppm (unterdrückt), 3,83 (3H, s), 3,21 (2H, td, 7 Hz, 1 Hz), 1,50 (2H, m), 1,40-1,22 (10H, m), 0,88 (3H, t, 7 Hz) ppm;

## Beispiel 7: 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid:

Ausbeute: 50 %, farblose Kristalle; Reinheit > 95 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+)

m/z = 324,16 (100 %, [M+H]<sup>+</sup>), 306,60 (80 %, [M+H- H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>), 646,88 (47 %,

[2M+H]<sup>+</sup>); HRMS(Direkteinlass): gemessen 323,20822, berechnet 323,20966 für

C<sub>18</sub>H<sub>29</sub>NO<sub>4</sub>; <sup>1</sup>H-NMR (200 MHz; CD<sub>3</sub>OD) δ = 6,88 (1H, m), 6,86 (2H, m), 4,87 ppm

(1H, s), 3,82 (3H, s), 3,21 (2H, t, 7 Hz), 1,51 (2H, m), 1,40-1,25 (12H, m), 0,88 (3H, t, 7 Hz) ppm.

## Beispiel 8: 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid:

Ausbeute: quantitativ; Reinheit > 95 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+) m/z = 278,61 (100 %, [M+H-  $H_2O]^+$ ), 296,17 (27 %, [M+H]<sup>+</sup>), 590,78 (12 %, [2M+H]<sup>+</sup>); HRMS(Direkteinlass): gemessen 295,17679, berechnet 295,17834 für  $-C_{16}H_{25}NO_4$ ; -1H-NMR (200 MHz; CD<sub>3</sub>OD; mit Wasserunterdrückung)  $\delta = 7,00$  (1H, d, 2 Hz), 6,86 (1H, dd, 8 Hz, 2 Hz), 6,74 (1H, d, 8 Hz), ca. 4,9 ppm (unterdrückt), 3,83 (3H, s), 3,21 (2H, td, 7 Hz, 1 Hz), 1,50 (2H, m), 1,40-1,20 (12H, m), 0,89 (3H, t, 7 Hz) ppm; -13C-NMR (50 Hz, CD<sub>3</sub>OD) 175,60 (C), 148,74 (C), 147,49 (C), 133,17 (C), 120,76 (CH), 115,82 (CH), 111,34 (CH), 75,36 (CH), 56,27 (CH<sub>3</sub>), 40,01 (CH<sub>2</sub>), 32,96 (CH<sub>2</sub>), 30,55 (CH<sub>2</sub>), 30,11 (CH<sub>2</sub>), 27,87 (CH<sub>2</sub>), 23,65 (CH<sub>2</sub>), 14,44 (CH<sub>3</sub>) ppm.

10

15

20

25

30

## Beispiel 9: 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid:

Ausbeute: 76 % nach Chromatographie; Reinheit > 95 % (HPLC); HPLC-MS (APCI+)  $m/z = 292,40 (100 \%, [M+H- H_2O]^+), 309,90 (31 \%, [M+H]^+), 618,71 (5 \%, [2M+H]^+); HRMS(Direkteinlass): gemessen 309,19209, berechnet 309,19400 für <math>C_{17}H_{27}NO_4$ ; <sup>1</sup>H-NMR (200 MHz; CD<sub>3</sub>OD)  $\delta = 7,01$  (1H, d, 2 Hz), 6,88 (1H, dd, 8 Hz, 2 Hz), 6,76 (1H, d, 8 Hz), ca. 4,9 ppm (unter dem HDO-Signal), 3,85 (3H, s), 3,21 (2H, td, 7 Hz, 1 Hz), 1,51 (2H, m), 1,38-1,22 (10H, m), 0,89 (3H, t, 7 Hz) ppm; <sup>13</sup>C-NMR (50 Hz, CD<sub>3</sub>OD) 175,60 (C), 148,76 (C), 147,50 (C), 133,19 (C), 120,78 (CH), 115,83 (CH), 111,37 (CH), 75,36 (CH), 56,29 (CH<sub>3</sub>), 40,02 (CH<sub>2</sub>), 32,96 (CH<sub>2</sub>), 30,56 (CH<sub>2</sub>), 30,41 (2  $\square$  CH<sub>2</sub>), 27,92 (CH<sub>2</sub>), 23,73 (CH<sub>2</sub>), 14,45 (CH<sub>3</sub>) ppm.

# Beispiel 10: 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid:

#### Beispiel 11: Verkostung der Mandelsäurealkylamide

Die zu verkostende Substanz wird in Ethanol gelöst und die ethanolische Lösung dann mit 11% iger Zuckerlösung verdünnt (Endkonzentration: c). Zur Verkostung werden jeweils ca. 5 ml der Zuckerlösung heruntergeschluckt. Wenn der Schwellenwert der Substanz bekannt ist, wird für die Verkostung ein Wert knapp über dem Schwellenwert gewählt. Eine Gruppe von 6 - 8 Prüfern hat die Lösungen verkostet.

Der Schärfeeindruck wurde wenn möglich auf einer Skala 1 (sehr schwach) - 9 (sehr stark) eingeschätzt.

- a) Profil 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid (Nr. 4):
- 5 10 ppm: Schärfe entwickelt sich langsam; stechend, kratzend, leicht würzig; Einschätzung der Schärfe 5.
  - b) Profil 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid (Nr. 6):
- 1 ppm: leicht scharf, vor Allem auf der Zunge, leichtes Tingling, verschwindet 10 schnell wieder; Einschätzung der Schärfe 3.
  - c) Profil 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid (Nr. 8):
- 10 ppm: Schärfe entwickelt sich; brennend, leicht überreif; Einschätzung der Schärfe 7.
  - d) Profil 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid (Nr. 9): 1 ppm: erst gar keine Schärfe, entwickelt sich schlagartig, sehr intensiv und langanhaltend, Ingwerschärfe; Einschätzung der Schärfe 8.
  - e) Profil 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid (Nr. 10):
  - 10 ppm: Schärfe setzt sofort ein; ähnlich zu Capsaicin; Einschätzung der Schärfe 8.

#### 25 Vergleichsbeispiele-

- f) Profil Dihydrocapsaicin:
- 100 ppb: leicht verzögert einsetzende Wirkung im Rachenraum, brennend, aggressiv, keine Wärmeentwicklung.

20

g) Profil N-(3-Methoxy-4-hydroyxbenzyl)nonansäureamid 200 ppb: leicht verzögert einsetzende Wirkung im Rachenraum, wenig Schärfe auf der Zunge, stechend, keine Wärmeentwicklung

### 5 Beispiel 12: Anwendung in einer Zahnpasta als Aromastoff

Teil	Inhaltsstoff	Einsatz in Gew%
A	demineralisiertes Wasser	22,00
	Sorbitol (70%)	45,00
	Solbrol® M, Natriumsalz (Bayer AG, p-Hydroxy-	0,15
	benzoesäurealkylester)	
	Trinatriumphosphat	0,10
-	Saccharin, 450 fach	0,20
	Natriummonofluorphosphat	1,12
	Polyethylenglycol 1500	5,00
В	Sident 9 (abrasives Siliciumdioxid)	10,00
	Sident 22 S (verdickendes Siliciumdioxid)	8,00
	Natriumcarboxymethylcellulose	0,90
	Titandioxid	0,50
C	demineralisertes Wasser	4,53
	Natriumlaurylsulfat	1,50
D	Aroma, enthaltend 0,1 % 2-(4-Hydroxy-3-	1
	methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid	

Die Inhaltsstoffe der Teile A und B werden jeweils für sich vorgemischt und zusammen unter Vakuum bei 25 – 30°C 30 min gut verrührt. Teil C wird vorgemischt und zu A und B gegeben; D wird hinzugefügt und die Mischung unter Vakuum bei 25 - 30°C 30 min gut verrührt. Nach Entspannung ist die Zahnpasta fertig und kann abgefüllt werden.

Beispiel 13: Anwendung in einem zuckerfreien Kaugummi als Aromastoff

Teil	Inhaltsstoff	Einsatz in Gew%
A	Kaugummibase, Company "Jagum T"	30,00
В	Sorbit, pulverisiert	39,00
	Isomalt® (Palatinit GmbH)	9,50
	Xylit .	2,00
	Mannit	3,00
	Aspartam <sup>®</sup>	0,10
	Acesulfam® K	0,10
	Emulgum <sup>®</sup> (Colloides Naturels, Inc.)	0,30
C	Sorbitol, 70%	14,00
	Glycerin	1,00
D	Aroma, enthaltend 0,1 % 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-	1
	hydroxy-N-heptylessigsäureamid	

Teile A bis D werden gemischt und intensiv geknetet. Die Rohmasse kann z.B. in Form von dünnen Streifen zu verzehrsfertigen Kaugummis verarbeitet werden.

Beispiel 14: Anwendung in einem Mundwasser als Aromastoff

Teil	Inhaltsstoff	Gehalt (%)
A	Ethanol	10,00
	Cremophor® CO 40 (BASF, Detergenz)	1,00
	Benzoesäure	0,12
	Aroma, enthaltend 0,4 % 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-	0,25
	hydroxy-N-nonylessigsäureamid	
В	demineralisiertes Wasser	83,46
	Sorbitol, 70%	5,00
	Natriumsaccharin 450	0,07
	L-Blue 5000 e.c., 1% in Wasser (Farbstoff)	0,10

Die Inhaltsstoffe der Teile A und B werden jeweils für sich gemischt. Teil B wird langsam in Teil A eingerührt, bis die Mischung homogen ist.

5 <u>Beispiel 15: Anwendung in Kombination mit einem scharfen Pflanzenextrakt als</u>
Alkoholverstärker

### Vergleichsprobe Likörbase 10%vol

10 7,39 kg Alkohol, p.A.-Ware

20 kg Invertzuckersirup, 66,5 % Trockenmasse

72,61 kg Wasser

Summe 100 kg

### 15 <u>Likörbase 5,5%vol</u>

4,06 kg Alkohol, p.A.-Ware

20 kg Invertzuckersirup, 66,5 % Trockenmasse

75,94 kg Wasser

20 Summe 100 kg

<u>Version A:</u> Likörbase 5,5 %vol + 0,3 % einer 10 %igen Lösung eines Paradieskörnerextrakts in Ethanol

- 25 <u>Version- B: Likörbase 5,5 %vol + 0,075% einer 10 %igen Lösung- eines-</u>
  Paradieskörnerextrakts in Ethanol + 0,02% einer Lösung von 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid 1%ig in Ethanol (entspricht 2 ppm).
- Bei Version B wird sensorisch die Alkoholschärfe der Vergleichsprobe besser imitiert als in Version A. Version A und die Vergleichsprobe sind sensorisch sehr

ähnlich zu bewerten.

# **Patentansprüche**

1. Verwendung von Mandelsäurealkylamiden der allgemeinen Formel (I)

wobei

X eine Einfachbindung oder ein Sauerstoffatom darstellt

und

5

10

15

20

25

R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen darstellt

und

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe oder eine Gruppe O-R<sup>5</sup> darstellt

und

R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest darstellt

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen eine Gruppe -CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>- darstellt

und

5

10

R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder Niederalkylreste oder Niederalkenylreste darstellen,

und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische als Aromastoffe.

- 2. Verwendung von
  - 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,
  - 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,
- 15 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,
  - 2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,
  - 2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,
  - 2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,
  - 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,
- 20 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,
  - 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,
  - 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,
  - 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid,
  - 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,
- 25 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid,-

und

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-(7-methyl-1-

octyl)essigsäureamid

und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische

30 als Aromastoffe.

- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, wobei Aromastoff Scharfstoff oder Aromastoff mit einem wärmeerzeugenden Effekt bedeutet.
- 4. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3 in der Ernährung oder dem Genuss dienenden Zubereitungen.
  - 5. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3 in der Mundhygiene dienenden Zubereitungen.
- 10 6. Der Ernährung, der Mundhygiene oder dem Genuss dienende Zubereitungen, enthaltend Mandelsäurealkylamiden der allgemeinen Formel (I)

15 wobei

X eine Einfachbindung oder ein Sauerstoffatom darstellt

und

R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen darstellt

25 und

20

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe oder eine Gruppe O-R<sup>5</sup> darstellt

und

5

R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest darstellt

oder

10

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen eine Gruppe -- CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup> - darstellt

und

15

R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder Niederalkylreste oder Niederalkenylreste darstellen,

und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische.

- 7. Zubereitungen nach Anspruch 6, enthaltend mindestens eine weitere scharf schmeckende oder wärmeerzeugende Substanz.
  - 8. Zubereitungen nach Anspruch 6, enthaltend mindestens einen scharf schmeckenden pflanzlichen Extrakt.

2-5

- 9. Zubereitungen nach Anspruch 6, enthaltend mindestens eine weitere scharf schmeckende oder wärmeerzeugende Substanz und mindestens einen scharf schmeckenden pflanzlichen Extrakt.
- 30 10. Als Halbfertigwaren vorliegende Zubereitungen nach mindestens einem der Ansprüche 6 bis 9.

5

15

25

11. Als Riech-, Aroma- und Geschmacksstoffkompositionen sowie Würzmischungen vorliegende Zubereitungen nach mindestens einem der Ansprüche 6 bis 10.

12. Mandelsäurealkylamide der allgemeinen Formel (I)

10 wobei

- R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen darstellt und
- R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom darstellt,

und

20 entweder

- X eine Einfachbindung,
- R<sup>3</sup> einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest und
- R<sup>4</sup> Wasserstoff darstellen

oder X ein Sauerstoffatom,  $\mathbb{R}^3$ Wasserstoff und 5  $R^4$ einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest darstellt oder 10 ein Sauerstoffatom, X  $\mathbb{R}^3$ einen Niederalkylrest oder einen Niederalkenylrest und  $R^4$ Wasserstoff darstellt 15 und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische mit der Ausnahme, dass X ein Sauerstoffatom, R1 1-Pentyl, R2 und R3 Wasserstoff und R<sup>4</sup> Methyl darstellen. 20 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid, 13. 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid, 2-(4-Hydroxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid, 2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid, -2-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-octylessigsäureamid,--252-(4-Methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid, 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid, 2-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid, 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-heptylessigsäureamid, 2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-nonylessigsäureamid, 30 und

2-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxy-N-(7-methyl-1-octyl)essigsäureamid.

14. Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, dass eine Mandelsäure der allgemeinen Formel II

wobei

10

5

X, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in Anspruch 12 genannte Bedeutung haben,

und

15

Y eine aktivierte Abgangsgruppe darstellt,

oder Derivaten, deren OH-Gruppen mit Schutzgruppen geschützt sind, mit einem Alkylamin der allgemeinen Formel (Ша)

20

$$H_2N$$
 (IIIa)

oder einem Alkylammoniumsalz der allgemeinen Formel (IIIb)

$$A^- H_3 N^{\dagger}$$
 (IIIb)

5

wobei R<sup>1</sup> die oben angeführte Bedeutung hat und A<sup>-</sup> ein anorganisches oder organisches Anion bedeutet,

- gegebenenfalls in Gegenwart von Lösemitteln und/oder Hilfsbasen umgesetzt und gegebenenfalls die Schutzgruppen der OH-Gruppen abgespaltet werden.
  - 15. Verwendung der Mandelsäurealkylamide nach Ansprüchen 1 bis 2 in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen.
- 10 16. Kosmetische oder dermatologische Zubereitungen, enthaltend Mandelsäurealkylamide der allgemeinen Formel (I)

15 wobei

X eine Einfachbindung oder ein Sauerstoffatom darstellt

und

R<sup>1</sup> einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen oder einen linearen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen darstellt

25 und

20

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe oder eine Gruppe O-R<sup>5</sup> darstellt

und

5

R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder einen Niederalkenylrest darstellt

oder

10

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen eine Gruppe -- CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>- darstellt

und

15

R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff oder Niederalkylreste oder Niederalkenylreste darstellen,

und deren verschiedenen Stereoisomeren oder deren Gemische.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07C235/34

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  $IPC\ 7\ C07C$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

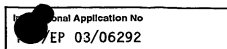
Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Retevant to claim No.
X	WALPOLE C S J ET AL: "ANALOGUES OF CAPSAICIN WITH AGONIST ACTIVITY AS NOVEL ANALGESIC AGENTS; STRUCTURE-ACTIVITY STUDIES. 2. THE AMIDE BOND B-REGION" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, vol. 36, no. 16, 1993, pages 2373-2380, XP001145824 ISSN: 0022-2623 cited in the application Verbindung 8e table 1	12

χ Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.		
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"E" earlier document but-published on or after the-international filling date</li> <li>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</li> <li>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</li> <li>"P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed</li> </ul>	<ul> <li>*T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X* document of particular relevance; the claimed invention—cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"&amp;* document member of the same patent family</li> </ul>		
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report		
11 September 2003	19/09/2003		
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer		
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Richter, H		





(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT ategory • Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
regory - Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	netevalit to ciaiff No.
WO 01 98258 A (HAARMANN & REIMER GMBH, GERMANY) 27 December 2001 (2001-12-27)	6-11,15, 16
page 16, line 25-page 16, line 3 page 5, line 16 -page 6, line 19; claims 4,7,8; examples 3-5	
page 9, line 10 -page 10, line 27; claims 4,5,9-13; example 4	15,16
page 8, line 10 -page 9, line 9; claims 14-17	14
·	
-	+

3

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)			
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:				
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:			
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:			
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).			
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)			
	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:			
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.			
2. <b>X</b>	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.			
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is			
Remarl	restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  k on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.			
1				

έ,

### Box II.2

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely:

1. Claims 1-5, 12 and 13

Use of compounds of formula (I) as flavourings; novel compounds of formula (I) and the preparation thereof.

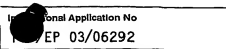
2. Claims 6-11

Preparations for consumption, nutrition and oral hygiene, containing a compound of formula (I).

3. Claims 15 and 16

Use of compounds of formula (I) in cosmetic or dermatological compositions, and cosmetic and dermatological compositions containing compounds of formula (I).

# INTE TIONAL SEARCH REPORT



Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0198258 A	27-12-2001	DE AU CN WO EP	10030880 A1 6753401 A 1437577 T 0198258 A1 1296937 A1	03-01-2002 02-01-2002 20-08-2003 27-12-2001 02-04-2003

## KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 C07C235/34 IPK 7 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7C Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie® Betr. Anspruch Nr. X WALPOLE C S J ET AL: "ANALOGUES OF 12 CAPSAICIN WITH AGONIST ACTIVITY AS NOVEL ANALGESIC AGENTS; STRUCTURE-ACTIVITY STUDIES. 2. THE AMIDE BOND B-REGION" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. WASHINGTON, US, Bd. 36, Nr. 16, 1993, Seiten 2373-2380, XP001145824 ISSN: 0022-2623 in der Anmeldung erwähnt Verbindung 8e Tabelle 1 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen \*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolfidiert, sondern nur zum Verständnis des der \*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist E' älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden \*L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist \*&\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 11. September 2003 19/09/2003 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bedlensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Richter, H





	Ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Categorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile Betr. Anspruch Nr.
(	WO 01 98258 A (HAARMANN & REIMER GMBH, GERMANY) 27. Dezember 2001 (2001-12-27) page 16, line 25-page 16, line 3 Seite 5, Zeile 16 -Seite 6, Zeile 19; Ansprüche 4,7,8; Beispiele 3-5	6-11,15, 16
	Seite 9, Zeile 10 -Seite 10, Zeile 27; Ansprüche 4,5,9-13; Beispiel 4 Seite 8, Zeile 10 -Seite 9, Zeile 9; Ansprüche 14-17	15,16 14
	Alishi delle 14-1/	
_		
Í		



onales Aktenzeichen CT/EP 03/06292

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr.     weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeidung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. X Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher-chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

#### **WEITERE ANGABEN**

## PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-5; 12, 13

Verwendung von Verbindungen der Formel (I) als Aromastoffe; neue Verbindungen der Formel (I) und deren Herstellung

2. Ansprüche: 6-11

Zubereitungen für Genuss, Ernährung und Mundhygiene, die eine Verbindung der Formel (I) enthalten

3. Ansprüche: 15,16

Verwendung von Verbindungen der Formel (I) in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen bzw. kosmetische oder dermatologische Zubereitungen enthaltend Verbindungen der Formel (I)

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter Clas Aktenzeichen
PCT 03/06292

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
WO 0198258 A	27-12-2001	DE 10030880 A1 AU 6753401 A CN 1437577 T WO 0198258 A1 EP 1296937 A1	03-01-2002 02-01-2002 20-08-2003 27-12-2001 02-04-2003